

AGRELEX 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/634/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Clopidogreli sulfas 97.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety.

PA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142550

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142551

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Prevence aterotrombotických příhod u dospělých pacientů.

CLOPIDOGREL-RATIOPHARM 75 mg

16/631/09-C

DR: OC RP: 98/069/001-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Clopidogreli besilas 111.85 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, mramorované, kulaté bikonvexní potahované tablety.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0141360

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0141361

POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0141362

POR TBL FLM 21X75MG BLI kód SÚKL: 0141363

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141364

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141365

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0141366

POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0141367

POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0141368

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0141369

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0141370

POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0141371

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0141372

POR TBL FLM 500X75MG BLI kód SÚKL: 0141373

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0141374

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Klopidoogrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou ischemickou chorobou dolních končetin.

U pacientů s akutním koronárním syndromem: Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA). Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

ESCITALOPRAM PLIVA 10 mg

30/632/09-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: PLIVA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 12.775 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně půlicí rýha, na druhé straně vyražení "N54". Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al/PVC - Al blistr.B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0131078
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0131079
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0131080
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0131081
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0131082
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0131083
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0131084
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0131085
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0131086

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Léčba sociální a a generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ITOPRID PROMED 50 mg

49/633/09-C

DR: O RP: 49/263/00-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Itopridi hydrochloridum 50 mg
(odp. Itopridum 45.4 mg)PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety čočkovitého tvaru, s půlicí rýhou, o průměru 7 mm. Půlicí rýha slouží pouze k dělení pro snazší polykání, není určena k dělení dávek.
Al/Al blistr nebo PVC/PVdC/Al blistr, krabička.B: POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0134875
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0134876

IS: Digestiva, adsorbentia, acida

ATC: A03FA

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek je určen pro léčbu gastrointestinálních příznaků způsobených sníženou gastrointestinální motilitou, jako např. pocitu plného žaludku, až bolestivého tlaku v nadbřišku, anorexie, pálení žáhy, nauzey a zvracení, při poruchách trávení, které nejsou způsobeny vředovým onemocněním nebo organickým onemocněním. Přípravek je určen pro dospělé.

MUCOSOLVAN

52/635/09-C

DR: S

D: BOEHRINGER INGELHEIM KG, INGELHEIM AM RHEIN , Německo

S: Ambroxoli hydrochloridum 15 mg

PP: Světle hnědé kulaté měkké pastilky chuti a vůně po pepermintu.

PVC/ALU blistr.

- B: ORM PAS MOL 10X15MG BLI kód SÚKL: 0127069
ORM PAS MOL 20X15MG BLI kód SÚKL: 0151734
ORM PAS MOL 30X15MG BLI kód SÚKL: 0151735
ORM PAS MOL 40X15MG BLI kód SÚKL: 0151736
ORM PAS MOL 50X15MG BLI kód SÚKL: 0151737

IS: Expectorantia, mucolytica

ATC: R05CB06

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mukolytická léčba akutních a chronických bronchopulmonálních onemocnění, která jsou spojena s abnormální sekrecí hlenu a poruchou jeho transportu.
